This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROFRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERT	U DU	TRAILE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (FC)
(51) Classification internationale des brevets ⁵ :		(11) Numéro de publication internationale: WO 94/26764
C07H 21/00	A1	(43) Date de publication internationale:24 novembre 1994 (24.11.94
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR	94/005	63 (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(22) Date de dépôt international: 11 mai 1994 (11.05.9	4)
(30) Données relatives à la priorité: 93/05706 12 mai 1993 (12.05.93)	I	Publiée Avec rapport de recherche internationale. R
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cédex	(CNR	S)
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): IMBACH, Je [FR/FR]; Impasse des Luques, Rue de Las Sorbes, Montpellier (FR). RAYNER, Bernard [FR/FR]; Colombière, G 68, 180, avenue d'Occitanie, F-341 pellier (FR).	F-340 Chên	00 cs
(74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimb Avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	beau, 2	26,

- (54) Title: TRIESTER PHOSPHOROTHIOATE OLIGONUCLEOTIDES AND METHOD OF PREPARATION
- (54) Titre: OLIGONUCLEOTIDES PHOSPHOROTHIOATES TRIESTERS ET PROCEDE DE PREPARATION

(57) Abstract

The triester phosphorothicate oligonucleotides disclosed comprise internucleotide concatenations having a P-S- bond protected by a bioreversible grouping (X) in intracellular media.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet des oligonucléotides phosphorothioates triesters caractérisés en ce qu'ils comportent des enchaînements internucléotidiques qui présentent une liaison P-S protégée par un groupement (X) bioréversible dans les milieux intracellulaires.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaumo-Uni	MR	Mauritanie
ΑŪ	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BĢ	Bulgarie	Œ	Irlande	NZ	Nouvello-Zélande
BJ	Bénin	П	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF.	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	Ц	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquis	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
П	Finlande	ML	Mall	UZ	Ouzbekistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
G.A	Geboo		-		

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

OLIGONUCLEOTIDES PHOSPHOROTHIOATES TRIESTERS ET PROCEDE DE PREPARATION

La présente invention concerne des composés oligonucléotides phosphorothioates triesters et un procédé de préparation.

Dans la présente demande, le terme "oligonucléotides" désigne d'une façon générale un polynucléotide d'ADN ou d'ARN, c'est-à-dire en série ribo- (ARN) ou désoxyribo- (ADN), ou encore mixte ribo-désoxyribo. Ces oligonucléotides sont constitués en général d'un enchaînement de 2 à 100, et plus généralement, de 5 à 50 nucléotides.

5

10

. 15

20

25

30

35

Les oligonucléotides sont utilisés à des fins biologiques ou thérapeutiques selon différentes approches : antisens (formation de duplex), anti-gène (formation de triples hélices), catalytique (ARN à activité ribozymique) ou sens (protéine cible).

Les oligonucléotides antisens sont de courtes molécules synthétiques d'ADN -ou d'ARN- ou mixtes, de séquences complémentaires à une séquence cible appartenant à un gène ou à un ARN messager dont on désire bloquer spécifiquement l'expression. Les oligonucléotides antisens sont en effet dirigés contre une séquence d'ARN messager, ou bien contre une séquence d'ADN et s'hybrident à la séquence dont ils sont complémentaires, pouvant ainsi bloquer l'expression génétique.

Les désoxyribonucléotides antisens peuvent également être dirigés contre certaines régions d'ADN bicaténaire (séquences homopurines/homopyrimidines ou riches en purines/pyrimidines) et former ainsi des triples hélices. Ces oligonucléotides dirigés ainsi contre l'ADN ont été appelés "anti-gène" ou encore "anti-code". La formation d'une triple hélice, au niveau d'une séquence particulière, peut bloquer la fixation de protéines intervenant dans l'expression d'un gène et/ou permettre d'introduire de dommages irréversibles dans l'ADN si l'oligonucléotide considéré possède un groupement réactif particulier. De tels oligonucléotides antisens peuvent constituer des endonucléases de restriction artificielles, dirigées contre des séquences spécifiques.

Dans les cellules, et plus particulièrement dans un organisme, dans la circulation sanguine par exemple, les oligonucléotides naturels sont sensibles à la dégradation par les nucléases. Les nucléases sont des enzymes de dégradation capables de couper les liaisons phosphodiester de l'ADN ou de l'ARN, soit en introduisant des coupures internes sur des molécules mono- ou bicaténaires, soit en attaquant ces molécules à partir

15

20

25

30

de leurs extrémités. Les enzymes qui attaquent de façon interne sont appelées les endonucléases et celle attaquant par les extrémités sont appelées exonucléases.

L'utilisation des oligonucléotides se heurte à deux problèmes majeurs qui sont d'une part, une grande sensibilité à la dégradation par des exonucléases, qui se trouvent aussi bien dans le sérum ou en milieu extra-cellulaire ou en milieu cytoplasmique intracellulaire et, d'autre part, une faible pénétration intracellulaire.

L'utilisation d'oligonucléotides modifiés a déjà été proposée pour augmenter la stabilité des oligonucléotides ou favoriser la pénétration à travers les membranes cellulaires ou encore pour stabiliser l'hybridation et l'affinité spécifique pour une séquence cible, que ce soit un acide nucléique mono ou double brin, ou même une protéine, ou encore pour accroître l'interaction avec la dite séquence cible. On a proposé des modifications chimiques du squelette structurel de la molécule ou des dérivations ou couplages à des groupements réactifs ou intercalants, en général localisés à l'extrémité des oligonucléotides.

En ce qui concerne les modifications chimiques du squelette, on a proposé de modifier la nature de l'enchaînement phosphate internucléotidique, notamment sous forme de méthyl-phosphonate, phosphorothioate ou phosphorodithioate; ou encore en modifiant la partie sucre, notamment par une configuration anomérique alpha, une substitution 2'-O-CH₃ ou en remplaçant l'oxygène du cycle furanosique par un soufre (4'-thio-ribonucléotide). On a également proposé de modifier les bases de nucléotides.

Ainsi, dans les demandes de brevet français FR 83 01223 (2 540 122). et FR 84 11795 (2 568 254) ont été décrits des composés chimiques constitués par un oligonucléotide comportant un enchaînement de \(\beta\)-nucléotides naturels ou modifiés, sur lesquels se trouve fixé par une liaison covalente au moins un groupe intercalant, qui possèdent la propriété de bloquer sélectivement l'expression d'un gène et qui, de ce fait, sont particulièrement utiles en thérapeutique comme substances antivirales, antibiotiques, antiparasitaires ou antitumorales.

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

5

10

15

20

25

30

35

3

Dans la demande internationale WO 88/04301 ont été décrits des oligonucléotides de configuration anomérique alpha présentant des appariements parallèles plus stables avec des séquences complémentaires.

Toutefois, les utilisations proposées jusqu'à maintenant soulèvent d'autres problèmes, notamment de toxicité, des modifications chimiques introduites dans la molécule pouvant se révéler induire des toxicités au niveau pharmacologique dans certaines applications thérapeutiques. D'une manière générale, il est difficile de combiner les différents critères de résistance aux nucléases, stabilisation de l'hybridation, pénétration dans la cellule et, également, accroissement de l'activité en rendant le duplex avec la séquence cible complémentaire substrat de la RNAse H, laquelle a la propriété de cliver les duplex ADN/ARN.

Les composés oligonucléotides dont la partie phosphate était modifiée en méthyl-phosphonate sont particulièrement résistants à la dégradation par les nucléases. Par ailleurs, les oligomères électriquement neutres comme les oligomères de type méthylphosphonate pénètrent plus facilement dans la cellule que les oligomères électriquement chargés comme les phosphodiesters. Toutefois, ces dérivés méthylphosphonates présentent une chiralité, notamment au niveau du phosphate, conduisant ainsi à la formation de diastéréoisomères. En outre, les duplex ARN/oligodésoxynucléotides méthyl-phosphonate ne sont pas substrats de la RNAseH. Les dérivés oligomères du type phosphorothioates diesters présentent une résistance à la dégradation par les nucléases mais à un degré moindre que les oligomères méthylphosphonates. Ils conduisent en revanche à des oligomères électriquement chargés capables d'activer la RNase H mais pénètrent moins facilement dans la cellule que les oligomères méthylphosphonates.

D'une façon générale, les oligonucléotides faisant l'objet de l'invention sont destinés à fournir de nouveaux oligonucléotides stables capables d'être internalisés dans les cellules et capables de s'hybrider et/ou de présenter une affinité pour des séquences spécifiques d'acides nucléiques ou de protéine et donc d'interagir avec des facteurs cellulaires ou viraux.

La présente invention fournit des oligonucléotides à enchaînements phosphorothioates triesters électriquement neutres pouvant redonner, après pénétration dans la cellule, et sélectivement, des

10

15

20

25

30

35

liaisons phosphorothioates diesters ou phosphodiesters polaires. D'une façon analogue, la présente invention inclut des enchaînements phosphorodithioates triesters délivrant intracellulairement des liaisons phosphorodithioates diesters ou phosphorothioates diesters.

Pour ce faire, on protège sélectivement des liaisons P-S⁻ d'un oligomère par un groupement (X) bioréversible dans les milieux intracellulaires.

Les modifications proposées selon l'invention fournissent des oligomères ayant les propriétés avantageuses des dérivés phosphorothioates diesters, tout en palliant aux inconvénients de ces derniers, notamment en ce qui concerne leur sensibilité aux exonucléases extracellulaires et leur difficulté de pénétration à travers la membrane cellulaire.

La présente invention a donc plus précisément pour objet un oligonucléotide phosphorothioate ou phosphorodithioate triester caractérisé en ce qu'il comporte des enchaînements internucléotidiques qui présentent une liaison P-S⁻ protégée par un groupement (X) bioréversible dans les milieux intracellulaires.

La voie de synthèse utilisée dans cette invention consiste en l'utilisation d'une réaction de substitution nucléophile par l'atome de soufre de la liaison P-S⁻ d'un agent alkylant XL, L étant un groupement partant (halogène, ester, tosyl...) et X un groupement bioréversible. Il s'ensuit qu'il est possible de transformer les fonctions P-S⁻ en phosphotriesters bioréversibles correspondants, comme il sera montré dans les exemples ci-après.

Un tel procédé ne nécessite pas une protection des bases hétérocycliques et peut donc être effectué directement sur un oligonucléotide préalablement préparé. On peut ainsi parvenir à des oligomères phosphorothioates triesters à partir d'oligomères phosphorothioates diesters. En effet, un enchaînement mixte comprenant des liaisons phosphodiesters (P-O⁻) et phosphorothioates (P-S⁻) sera sélectivement alkylé au niveau des atomes de soufre.

Les oligomères phosphorothioates triesters selon la présente invention sont électriquement neutres dans le milieu extracellulaire et bénéficient de ce fait d'une pénétration améliorée dans la cellule. En

10

20

30

outre, ils permettent de délivrer intracellulairement des oligonucléotides phosphodiesters ou phosphorothioates diesters électriquement chargés susceptibles, à ce titre, d'être substrats de la RNAse H lorsqu'ils forment un duplex mixte ARN/ADN avec leurs séquences complémentaires cibles.

Le principe de l'invention s'applique à tout oligonucléotide de synthèse, de série ADN, ARN ou mixte, quelle que soit la cible biologique envisagée, dans la mesure où il présente des enchaînements internucléotidiques comportant une liaison P-S susceptible d'être alkylée par des groupements bioréversibles.

Dans un mode de réalisation, les oligonucléotides selon la présente invention répondent à la formule

(I)
$$R_1 - P - R_2$$

$$SX$$

15 dans laquelle:

- Y représente O ou S
- R₁ et R₂ sont respectivement un résidu en 3'-O et 5'-O d'un nucléoside ou d'un oligonucléotide dont l'enchaînement internucléotidique est naturel ou modifié, notamment dont l'enchaînement est du type phosphorothioate triester de formule

Y = P - SX

- X est un radical -(CH₂)_n -Y¹ W où
 - . Y¹ représente S ou O
 - . n varie de 1 à 6

25 . W représente :

- soit SU avec U qui représente un radical alkyle, aryle, ou osidique éventuellement substitués,
- soit C Z avec Y² qui représente O ou S, et II Y²

Z qui représente un radical alkyle, aryle, ou osidique, éventuellement substitués.

On entend ici par "oligonucléotide modifié" des modifications dans la partie sucre, dans la base ou encore dans l'enchaînement phosphate, voire dans la configuration anomérique des enchaînements. Ces

15

20

25

30

groupements X subissent une coupure enzymatique de la liaison $Y_1 \not - W$ par l'activation enzymatique d'enzymes intracellulaires selon un mécanisme illustré dans la Figure 1.

Lorsque U et Z représentent un radical alkyle, aryle ou osidique, on cite en particulier les radicaux alkyle en C₁ et C₇, benzyle, phényl, et comme sucres le glucose, mannose ou rhamnose.

Parmi ces groupements X, on cite plus particulièrement -(CH₂)_n - S - S - U ou-(CH₂)_n - O - C - Z $_{\mbox{II}}$ $_{\mbox{Y}_2}$

et plus particulièrement encore $-(CH_2)_n O C Z$, $-(CH_2)_n - S - S - U$, $-(CH_2)_n S C Z$

avec n = 1 ou 2.

Ces enchaînements phosphorothioates triesters sont transformés sous l'influence d'enzymes intracellulaires, soit en phosphodiesters, soit en phosphorothioates diesters, comme il est montré par les études de décomposition en extraits cellulaires présentées ci-après et les mécanismes indiqués dans la Figure 1.

Parmi les alkyles constituant les groupes U ou Z, on cite en particulier les alkyles inférieurs éventuellement substitués par un groupe choisi parmi hydroxy, SH ou NH₂.

Ainsi, dans un mode de réalisation particulier de l'invention, X représente $-(CH_2)_n - S - S - (CH_2)_{n^1} - X^1$ avec n et n^1 qui représentent un entier de 1 à 4, de préférence 2 et X^1 représente H, OH, SH ou NH₂, ou X représente $-(CH_2)_n - Y^1 - CO - Z$, avec n = 1 ou 2 et $Z = CH_3$ ou tBu. Plus particulièrement encore X = tBu COOCH₂-, CH₃ COSHCH₂CH₂-, ou CH₃COSCH₂-.

Les oligomères phosphorothioates diesters électriquement chargés sont quelque peu sensibles à la dégradation nucléasique intracellulaire. C'est pourquoi, dans un mode de réalisation avantageux selon l'invention, les oligonucléotides seront constitués d'un oligomère chimérique comportant une séquence centrale d'ADN ou d'ARN dont les enchaînements internucléotidiques comportent une liaison Y = P - SX, cette séquence centrale étant flanquée en 5' et 3' de séquences d'ADN ou ARN modifiées de sorte qu'elles résistent aux nucléases et/ou stabilisent l'hybridation avec un brin complémentaire.

10

15

20

25

30

35

Ce mode de réalisation est particulièrement avantageux dans le cas d'une approche anti-sens dans laquelle on utilise un oligonucléotide de type ADN, de façon à former un duplex ADN/ARN qui sera ainsi substrat de la RNAse H. Ces oligomères chimériques selon l'invention combinent toutes les propriétés avantageuses de pénétration cellulaire, résistance aux enzymes intra- et extracellulaires et formation de duplex substrats de la RNAse H.

En particulier, on utilisera des composés de formule I dans laquelle R_1 et R_2 ont des séquences aux extrémités 5' et 3' avec des enchaînements internucléotiques, électriquement neutres, qui résistent à la dégradation par les nucléases extra- et intra cellulaires, tels que des enchaînements du type méthylphosphonate.

Selon un autre mode de réalisation, les oligonucléotides selon l'invention sont constitués d'un oligomère chimérique comportant une séquence centrale d'ADN ou d'ARN d'anomérie ß, dont les enchaînements internucléotidique s sont du type Y = P - SX, cette séquence centrale étant flanquée en 5' et 3' de séquences d'ADN ou d'ARN d'anomérie alpha.

En particulier, un oligonucléotide selon l'invention peut être constitué d'un oligomère chimérique contenant une séquence centrale d'enchaînement \(\mathbb{B}\)-nucléosides phosphorothioates triesters à enchaînement internucléotidique de type Y = P - SX encadrée par des flancs constitués de séquences d'enchaînements d'alpha nucléosides phosphates diesters.

D'une manière générale, différents nucléotides peuvent rentrer dans la formulation d'oligonucléotides selon l'invention. Les oligonucléotides faisant l'objet de la présente invention peuvent être composés par une séquence de bases nucléotidiques comportant de l'adénine (A), de la guanine (G), de la cytosine (C), de la thymine (T) et de l'uracile (U), ou les oligonucléotides peuvent également comporter des nucléotides rares (Inosine, I, ou rI par exemple) ou des nucléotides modifiés, soit en série désoxyribo-, soit en série ribo-, reliés entre elles par des liaisons phosphodiesters non-modifiées ou modifiées selon la présente invention.

En particulier, les oligonucléotides peuvent comporter des nucléotides réactifs, capables d'établir des liens avec la séquence de la molécule cible complémentaire à l'oligonucléotide.

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

8

Ainsi, les oligonucléotides selon l'invention peuvent porter des groupements réactifs greffés sur les nucléotides, comme par exemple des groupements psoralène, ou d'autres agents de pontage ou agents intercalant pouvant réagir avec la séquence de la molécule cible complémentaire à l'oligonucléotide.

5

10

15

20

25

30

35

Font également partie de l'invention des oligonucléotides couplés à des molécules permettant d'accroître leur pénétration intracellulaire, et en particulier des groupements lipophiles, des polypeptides ou des protéines.

Les oligonucléotides selon l'invention sont préparés à partir d'un oligonucléotide présentant des enchaînements internucléotidiques phosphothioates diesters du type $Y = P - S^-$. On effectue une réaction de substitution nucléophile par l'atome de soufre de la liaison -P-S⁻ des dits enchaînements phosphorothioates diesters sur un agent alkylant XL conduisant ainsi à la formation d'un oligonucléotide d'enchaînements phosphorothioates triesters Y = P - SX, L étant un groupe partant tel que halogène, ester, tosyl, et X étant un groupement bioréversible selon l'invention.

Les oligonucléotides phosphorothioates diesters à enchaînement Y = P - S sont préparés par les méthodes conventionnelles de synthèse, par voie chimique, biochimique, ou par des approches faisant appel à des combinaisons des techniques de la chimie de synthèse et de la biologie moléculaire.

Parmi les méthodes qualifiées de conventionnelles, diverses méthodes de synthèse chimique d'oligonucléotides ont été développées et sont bien connues des spécialistes travaillant dans ces domaines. Par exemple, une méthode consiste à utiliser un support solide dit CPG (controlled pore glass) sur lequel le premier nucléoside est fixé covalement par un bras de couplage, par l'intermédiaire de son extrémité 3'OH. L'extrémité 5'OH du nucléoside est protégée par un groupe di-pméthoxytrityl acido-labile. Cette approche, utilisant la chimie des phosphites triesters, et dans laquelle des désoxynucléosides 3'phosphoramidites sont utilisés comme synthons est appelée la méthode des phosphoramidites. Cette approche est la plus utilisée actuellement et présente l'avantage d'être entièrement automatique.

15

20

Une autre approche utilisée pour la synthèse d'oligonucléotides est celle de la chimie des phosphonates. Cette approche commence par la condensation d'un désoxynucléoside 3'-H-phosphonate avec un déoxynucléoside couplé à un support de verre ou de silice. Des cycles de condensation successifs conduisent à la synthèse d'oligonucléotides H-phosphonates. Ces oligonucléotides sont oxydés en une étape pour donner les phosphodiesters.

En utilisant l'une ou l'autre de ces techniques, ou tout autre procédure séquentielle permettant la synthèse de chaînes polynucléotidiques de séquence déterminée à l'avance, on obtient des oligonucléotides présentant la structure de départ désirée.

Des synthèses détaillées d'oligonucléotides phosphorothioates diesters ont été décrites, par exemple, dans J. Am. Chem. Soc. 106: 6077-6079 (1984) et Nucleic Acids Res. 14: 5399-5407 (1986).

Les oligonucléotides peuvent être utilisés à titre de réactifs ou principes actifs dans des compositions diagnostiques, cosmétologiques ou pharmacologiques diverses à des concentrations variables et avec les excipients appropriés selon les applications.

D'autres caractéristiques et avantages de la présente invention apparaîtront à la lumière des exemples qui vont suivre.

La Figure 1 représente les mécanismes de décomposition intracellulaire des groupements bioréversibles.

I - Exemples 1 à 3: synthèse des dinucléosides phosphorothioates triesters <u>4a</u>, <u>4b</u> et <u>4c</u> et évaluation de leur stabilité en milieu biologique

5

I-1 - synthèse des composés 4a, 4b et 4c

Conditions générales:

Les chromatographies sur couche mince (C.C.M.) sont réalisées sur plaque de silice Merck 60 F₂₅₄. Les produits sont détectés à la lampe U.V. (254 nm) et révélés par chauffage après pulvérisation d'acide sulfurique à 10% dans l'éthanol 95°.

Les chromatographies sur colonne de gel de silice sont effectuées avec de la silice Kieselgel $60 (40 \mu m-63 \mu m)$.

- Les spectres de RMN du proton sont enregistrés à température ambiante sur un appareil Brüker AC 250. Les échantillons sont solubilisés dans le DMSO-d₆. Les déplacements chimiques (δ) sont exprimés en ppm par rapport au signal du DMSO-d₅ fixé à 2,49 ppm, pris comme référence interne. Les constantes de couplage sont données en Hertz. La multiplicité des signaux observés est indiquée par une lettre minuscule:
- m: multiplet; pq: pseudo-quartet, t: triplet; d: doublet; s: singulet; sl: singulet large On représente par N₁ le nucléoside ayant sa fonction 5'OH libre et par N₂ le nucléoside ayant sa fonction 3'OH libre.
 - Les spectres de RMN du phosphore sont enregistrés à température ambiante sur un appareil Brüker WP 200 SY avec découplage du proton. Les échantillons sont solubilisés
- dans CD₃CN ou dans le DMSO-d₆. Les déplacements chimiques sont exprimés en ppm par rapport à H₃PO₄ 66% pris comme référence externe.
 - Les spectres de masse sont effectués sur un appareil JEOL JMS DX 300 par la méthode d'ionisation FAB en mode positif avec différentes matrices: glycérol (G), glycérol / thioglycérol (GT) ou alcool 3-nitrobenzylique (NBA).
- L'acétonitrile a été distillé après une nuit de chauffage à reflux sur hydrure de calcium et est conservé sur tamis moléculaire (4 A).

Les agents d'alkylation ont été synthétisés selon des procédés décrits dans la littérature:

- iodure de pivaloyloxyméthyle: European Patent Appl N° 843080672
- bromoéthylacétylsulfure: P. Nylen, A. Olsen, Svensk Kem. Tid., 53, 274 (1941).
- bromométhylacétylsulfure: G.K. Farrington, A. Kumar, F.C. Wedler, Oppi briefs, 21, 390 (1989).

Les dinucléosides phosphorothioates diesters ont été synthétisés selon des méthodes classiques, décrites dans la littérature, utilisant la chimie des H-Phosphonates (J. Stawinski, M. Thelin, *Nucleosides and Nucleotides*, **9**, 129 (1990). P.J. Garegg, T. Regberg, J; Stawinsky, R. Strömberg, *Nucleosides and Nucleotides*, **6**, 655 (1987).

5 Des solutions aqueuses d'hydrogénocarbonate de triéthylammonium (TEAB) 1 M et 0,5 M, pH= 7 ont été utilisées pour neutraliser les milieux réactionnels et pour réaliser les extractions.

Avant lyophilisation, les solutions sont filtrées sur filtre Millex HV-4 (Millipore, 0,45 μ m).

10

Synthèse:

Dmtr0

$$O = P - S - Et_3NH^+$$
 $O = P - SR$
 $O = P - SR$

 α : R = tBuCOOCH₂-; b, d: R = CH₃COSCH₂CH₂-; α : R = CH₃COSCH₂-

15

Exemple 1

O-[5'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-3'-yl] O-[3'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-5'-yl] S-(pivaloyloxyméthyl) Phosphorothioate (3a):

20

A une solution de dinucléoside phosphorothioate diester (1) (254 mg; 0,2 mmol.) dans l'acétonitrile anhydre (10 ml) est additionné l'iodure de pivaloyloxyméthyle (2a) (484 mg, 2 mmol.). La réaction est agitée à température ambiante durant 30 minutes, puis le milieu

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

12

réactionnel est neutralisé par addition d'une solution aqueuse de TEAB 1 M (2 ml) et laissé sous agitation durant 5 minutes. Puis le mélange réactionnel est versé sur une solution aqueuse de TEAB 0,5 M (50 ml) et extrait avec du dichlorométhane (3 × 30 ml). Les phases organiques sont rassemblées, lavées à l'eau (50 ml), séchées sur sulfate de sodium, filtrés puis évaporées à sec. Le résidu est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 2%) dans le dichlorométhane. Les fractions contenant (3a) sont rassemblées et concentrées sous pression réduite pour conduire à un résidu solide blanc (220 mg; 86%) qui est soigneusement séché pour être utilisée dans l'étape suivante.

10

 $R_f = 0.67 (CH_2Cl_2 / MeOH: 9 / 1).$

O-(Thymidin-3'-yl) O-(Thymidin-5'-yl) S-(pivaloyloxyméthyl) Phosphorothioate (4a):

15

Le dimère phosphorothioate triester totalement protégé (3a) est dissous dans un mélange acide acétique / eau / méthanol (8:1:1, v:v:v) (10 ml). La réaction est laissée sous agitation à température ambiante pendant 5 heures. On évapore alors le milieu rectionnel et on coévapore plusieurs fois à l'eau et au toluène. Le résidu est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 10%) dans le dichlorométhane. Les fractions contenant le produit (4a) sont rassemblées, concentrées sous pression réduite, puis le résidu est coévaporé plusieurs fois au dioxanne et lyophilisé dans le dioxanne.

On obtient (4a) sous forme d'une poudre blanche (98 mg, 85%).

25

 $R_f = 0.2 \text{ (CH}_2\text{Cl}_2 / \text{MeOH: } 9 / 1)$

MS: FAB>0 (NBA): 677: (M+H)+; 551; (M-B)+; 424: (M-(2B+2H))+

RMN ³¹P (CD₃CN): δ = 27,21 et 27,31 ppm (2 diastéréoisomères)

RMN ¹H (DMSO- d_6): δ = 11,34 (sl, 2H, 2NH); 7,68 et 7,48 (2m, 2H, 2H₆); 6,21 (m, 2H, 2H₁); 5,48 (d, 1H, OH₃, J= 4,4 Hz); 5,41 (d, 2H, SCH₂O, J = 20 Hz); 5,26 (t, 1H, OH₅, J = 5,1 Hz), 5,10 (m, 1H, H₃, (N₁)); 4,26 (m, 3H, H₃, (N₂), H₅, et H₅, (N₂)); 4,12 (m, 1H, H₄, (N₁)); 3,96 (m, 1H, H₄, (N₂)); 3,61 (m, 2H, H₅, et H₅, (N₁)); 2,38 (m, 2H, H₂, et H₂, (N₁)); 2,14 (m, 2H, H₂, et H₂, (N₂)); 1,79 et 1,77 (2s, 2CH₃ (N₁ et N₂)); 1,13 (d, 9H, (CH₃)₃C) ppm.

35

Exemple 2

O-[5'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-3'-yl] O-[3'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-5'-yl] S-(acétylthioéthyl) Phosphorothioate (3b):

A une solution de dinucléoside phosphorothioate diester (1) (50 mg; 0,0394 mmol.) dans l'acétonitrile anhydre (5 ml) est additionné le bromoéthylacétylsulfure (2b) (360 mg; 1,97 mmol.). Le milieu réactionnel est agité à température ambiante durant 5 jours, puis il est neutralisé par addition d'une solution aqueuse de TEAB 1 M (1 ml) et laissé sous agitation pendant 5 minutes. Le mélange réactionnel est ensuite versé sur une solution aqueuse de TEAB 0,5 M (25 ml) et extrait avec du dichlorométhane (3 x 15 ml). Les phases organiques sont rassemblées, lavées à l'eau (25 ml), séchées sur sulfate de sodium, filtrées puis évaporées à sec. Le résidu est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 4%) dans le dichlorométhane. On obtient (3b) sous forme d'un solide blanc (27 mg, 55%).

15 $R_f = 0.75 (CH_2Cl_2 / MeOH: 9 / 1)$.

O-(Thymidin-3'-yl) O-(Thymidin-5'-yl) S-(acétylthioéthyl) Phosphorothioate (4b):

Le dinucléoside phosphorothioate triester totalement protégé (3b) est dissous dans un mélange acide acétique / eau / méthanol (8:1:1, v:v:v) (5 ml) et laissé sous agitation toute une nuit. Le lendemain, on évapore le milieu réactionnel et on coévapore plusieurs fois à l'eau puis au toluène. Le résidu solide est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 10%) dans le dichlorométhane. Les fractions contenant le dinucléoside phosphorothioate triester détritylé (4b) sont rassemblées, évaporées sous pression réduite, puis le résidu est coévaporé au dioxanne et lyophilisé dans le dioxanne. On obtient (4b) sous forme d'une poudre blanche (12 mg, 86%).

30 $\mathbf{R_f} = 0.35 (CH_2Cl_2 / MeOH: 9 / 1)$

MS: FAB>0 (GT): 665: (M+H)+

RMN ³¹**P** (**DMSO-** d_6): $\delta = 28,09$ et 28,22 ppm

RMN ¹**H** (**DMSO-** d_6): $\delta = 11,34$ (2s, 2H, 2NH); 7,68 et 7,48 (2d, 2H, 2H₆); 6,20 (t, 2H, 2H₁'); 5,48 (d, 1H, OH₃'), 5,26 (pq, 1H, OH₅'), 5,09 (m, 1H, H₃' (N₁)), 4,26 (m,

35 3H, H_{3'} (N₂), H_{5'} et H_{5"} (N₂)); 4,10 (m, 1H, H_{4'} (N₁)); 3,95 (m, 1H, H_{4'} (N₂)); 3,61 (m, 2H, H_{5'} et H_{5"} (N₁)); 3,13 et 3,02 (2m, 4H, SCH₂CH₂S); 2,29 (m, 2H, H_{2'} et H_{2"}

 (N_1)), 2,33 (d, 3H, CH₃CO); 2,13 (m, 2H, H_{2'} et H_{2"}(N₂)); 1,77 et 1,78 (2s, 6H, 2CH₃ (N₁ et N₂)) ppm.

Exemple 3

O-[5'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-3'-yl] O-[3'-O-(4,4'-Diméthoxytrityl)thymidin-5'-yl] S-(acétylthiométhyl) Phosphorothioate (3c):

A une solution de dinucléoside phosphorothioate diester (1) (58 mg; 0,0457 mmol.) dans l'acétonitrile anhydre (5 ml) est additionné l'iodométhylacétylsulfure (98 mg; 0,457 mmol.). La réaction est laissée sous agitation toute une nuit à température ambiante, puis le milieu réactionnel est neutralisé par addition d'une solution aqueuse de TEAB 1 M (1 ml) et laissé sous agitation durant quelques minutes. Puis le mélange réactionnel est versé sur une solution aqueuse de TEAB 0,5 M (25 ml) et extrait avec du dichlorométhane (3 x 15 ml). Les phases organiques sont rassemblées, lavées à l'eau (25 ml), séchées sur sulfate de sodium, filtrées puis évaporées à sec. Le résisu est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 3%) dans le dichlorométhane. On obtient (3c) sous forme d'un solide blanc (46 mg, 80%).

 $R_f = 0.55 (CH_2Cl_2 / MeOH : 9 / 1).$

O-(thymidin-3'-yl) O-(thymidin-5'-yl) S-(acétylthiométhyl) Phosphorothioate (4c):

Le dinucléoside phosphorothioate totalement protégé (3c) est dissous dans un mélange acide acétique / eau / méthanol (8:1:1, v:v:v) (5 ml) et laissé sous agitation à température ambiante toute une nuit, Le lendemain, on évapore le milieu réactionnel et on coévapore plusieurs fois à l'eau et au toluène, Le résidu est ensuite chromatographie sur colonne de gel de silice en utilisant comme éluant un gradient de méthanol (0 à 10%), Les fractions contenant le dinucléoside phosphorothioate triester détritylé (4c) sont rassemblées et concentrées sous pression réduite. Le résidu est coévaporé au dioxanne puis lyophilisé dans le dioxanne, On obtient (4c) sous forme d'une poudre blanche (20 mg, 85%).

 $R_f = 0.62 (CH_2Cl_2 / MeOH : 8/2)$

35 MS: FAB>0 (GT): 651 (M+H)⁺

RMN ³¹P (CD₃CN): $\delta = 27,22$ et 27,44 ppm (2 diastéréoisomères),

RMN ¹H (DMSO- d_6): δ = :11,34 (d, 2H, 2 NH); 7,70 et 7,49 (2d, 2H, 2H₆); 6,22 (m, 2H, 2H₁'); 5,48 (d, 1H, OH₃'); 5,37 (m, 1H, OH₅'); 5,08 (m, 1H, H₃' (N₁)); 4,29 (m, 5H, H₃' (N₂), H₅' et H₅" (N₂), SCH₂S); 4,13 (m, 1H, H₄' (N₁)); 3,97 (m, 1H, H₄' (N₂)); 3,62 (m, 2H, H₅' et H₅" (N₁)), 2,39 (m, 5H, H₂' et H₂" (N₁), CH₃CO); 2,15 (m, 2H, H₂' et H₂" (N₂)); 1,78 (s, 6H, 2CH₃ (N₁ et N₂)).

I-2 - Etudes de stabilité des dimères phosphorothioates triesters 4a, 4b et 4c

10

Conditions générales:

● Méthode

15

La stabilité des dimères (4a), (4b) et (4c) dans différents milieux biologiques a été étudiée selon une technique C.L.H.P. mise au point au laboratoire (A, Pompon, I, Lefebvre, J,-L, Imbach, Biochemical Pharmacology, 43, 1769 (1992).), qui ne nécessite aucune manipulation préalable de l'échantillon et permet son injection directe: une précolonne, qui permet d'éliminer les protéines, remplie d'un nouveau matériau I.S.R.P. (Internal Surface Reverse Phase) est associée à une colonne haute résolution (phase inverse) permettant l'analyse chromatographique.

• Matériel:

25

35

Le chromatographe (Waters-Millipore) est composé de :

- un programmateur M 680
- deux pompes M 510
- un injecteur automatique WISP 712
- un détecteur U.V. à barrette de diodes M 990
 - un microordinateur NEC APC IV

- une imprimante Waters 990

- une vanne 6 voies modèle 7010 (Rhéodyne),

Les col nnes sont fournies par la S.F.C.C.-Shandon:

- Précolonne I.S.R.P. (Ultrabiosep C $_{18}$, 10 μ m, 4,6 mm \times 10 mm)
- Colonne analytique phase inverse (Nucléosil C18, 5 μ m, 4,6 mm \times 100 mm) La colonne analytique est thermostatée à 30°C,

L'exploitation des résultats se fait sur le logiciel EUREKA.

• Produits chimiques:

5 L'eau distillée est purifiée sur un système MilliQ (Waters-Millipore),

L'acétonitrile est de qualité H.P.L.C.-lointain U.V. (Fisons),

L'acétate d'ammonium est de qualité "pour analyses" (MERCK),

Les milieux de culture sont composés de 90% de RPMI 1640 et de 10% de sérum de veau foetal inactivé par la chaleur (GIBCO),

Les extraits cellulaires ont été aimablement fournis par M^{elle} A,-M, Aubertin (Université de Strasbourg I) Ils sont préparés de la façon suivante: des cellules CEM en croissance exponentielle sont séparées du milieu de culture par centrifugation (10⁴g, 4 min, 4°). Le résidu (environ 100 μl, 5.10⁷ cellules) est mis en solution dans 2 ml de tampon (Tris-HCl 140 mM, pH=7,4) et soniqué. Le lysat est centrifugé (10⁵g, 1h, 4°) pour éliminer les membranes, les organites et la chromatine.

Deux types d'éluants ont été utilisés pour la C.L.H.P.:

- éluant A: Tampon acétate d'ammonium 0,1 M, pH = 5,9,
- éluant B: Tampon acétate d'ammonium 0,1 M, acétonitrile 50%, pH = 5,9,

20 Préparation des échantillons:

On prépare une solution 10⁻² M du composé à étudier dans le DMSO.

Cette solution est diluée avec de l'eau pour conduire à une solution mère de concentration 5.10⁻⁴ M.

25

35

a) - étude de stabilité en milieu de culture:

100 μl de solution mère du composé à étudier sont ajoutés à 900 μl de milieu de culture préalablement filtrés sur filtre stérile Millex GV (Millipore, 0,22 μm). Après mélange, des fractions (100 μl) sont réparties dans des tubes Eppendorf stériles. Ces tubes sont placés dans une étuve à 37°C et prélévés en fonction de l'évolution cinétique. Les échantillons sont immédiatement analysés par C.L.H.P. (volume injecté: 80 μl) ou conservés à -25°C en vue d'une analyse ultérieure.

b) - étude de stabilité en extrait cellulaire:

100 µl de solution mère du composé à étudier sont ajoutés à 900 µl d'extrait cellulaire préalablement filtrés sur filtre stérile Millex GV (Millipore, 0,22 µm). Après mélange, des fractions (100 µl) sont réparties dans des tubes Eppendorf. Ces tubes sont places dans une étuve à 37°C et prélévés en fonction de l'évolution cinétique. Les échantillons sont immédiatement analysés par C.L.H.P..

Résultats:

Les résultats concernant les études de stabilité des trois dimères (4a), (4b) et (4c) sont rassemblées dans le tableau ci-dessous:

$$C_0 = 5.10^{-5} M$$

t_{1/2} = temps au bout duquel la moitié du produit de départ s'est décomposée

15 PO- = dinucléoside phosphodiester

PS⁻ = dinucléoside phosphorothioate diester

% PO-, % PS- = fractions molaires de dinucléoside phosphodiester et de dinucléoside phosphorothioate diester, exprimées par rapport à la quantité initiale de dinucléoside phosphorothioate triester.

Le pourcentage de PS⁻ correspond à la quantité de dinucléoside phosphorothioate diester formé après décomposition complète du dinucléoside phosphorothioate triester de départ (en considérant que le dinucléoside phosphorothioate diester est stable dans les conditions utilisées et s'accumule).

Le pourcentage de PO⁻ est calculé par la différence (100 - % PS⁻ forme) car le dinucléoside phosphodiester se décompose rapidement dès sa formation.

	RPM	I + 10% :	sérum	extr	ait cellul	aire
	t _{1/2}	% PO-	% PS-	t _{1/2}	% PO-	% PS-
(4a)	6 h	80	20	40 min	/	100
(4b)	7 h	50	50	10 min	/	100
(4c)	1 h	20	80	5-10 min	/	100

Il découle de l'étude de stabilité des composés <u>4a-c</u> présentée ci-dessus que ceux-ci sont rapidement et sélectivement transformés en extrait cellulaire en leur phosphorothioate diester correspondant, ce qui est en accord avec l'hypothèse originelle.

5

- II Exemples 4 à 6: synthèse d'oligonucléotides contenant des liaisons phosphorothioates triesters par alkylation post-synthèse de liaisons phosphorothioates diesters. Evaluation de leur stabilité en milieux biologiques
- II-1 synthèse des oligonucléotides <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> contenant des liaisons phosphorothioates triesters

15

Conditions générales:

Les oligonucléotides contenant des liaisons phosphorothioates diesters ont été synthétisés en phase solide sur un synthétiseur d'ADN Applied Biosystems modèle 381 A, sur des colonnes de support correspondant à une µmole de nucléoside gréffé.

La purification et l'analyse des oligonucléotides <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> ont été effectuées par C.L.H.P. en utilisant un système chromatographique composé de matériel Waters-Millipore:

- un programmateur M 680
- 25 un ordinateur NEC APC IV
 - une imprimante Waters 990
 - deux pompes M 510
 - un injecteur U6K
 - un détecteur U.V. à barrettes de diode
- Les colonnes et les précolonnes sont fournies par la SFCC-Shandon:
 - dans le cas de C.L.H.P. préparative, on a utilisé une colonne Nucléosil C₁₈ N
 525 (10mm × 250 mm) de granulométrie 5 μm protégée par une précolonne Nucléosil
 C₁₈ PSF-25 de granulométrie 5 μm.
- dans le cas de C.L.H.P. analytique, on a utilisé une colonne Nucléosil C₁₈ N 125
 (4,6mm × 150 mm) de granulométrie 5 μm protégée par une précolonne Nucléosil C₁₈ PSF-25 de granulométrie 5 μm.

30

Après purification, les oligonucléotides sont filtrés sur filtre Millex HV-13 (Millipore, 0,45 μm) et soumis à plusieurs lyophilisations successives dans l'eau.

Le suivi des réactions d'alkylation des oligonucléotides et la purification des oligonucléotides alkylés <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> ont été effectués par C.L.H.P., sur un chromatographe Waters-Millipore composé de :

- un programmateur 600 E
- un système de pompage 600
- un injecteur manuel U6K
- un détecteur U.V. 486
 - un micro-ordinateur Powermate SX Plus

Le suivi des réactions d'alkylation a été réalisé sur une colonne Nucléosil C_{18} 5 μ m (4,6mm × 150 mm) protégée par une précolonne Nucléosil C_{18} 5 μ m (S.F.C.C.-Shandon).

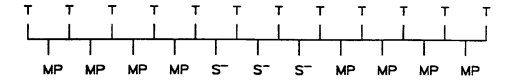
La purification des oligonucléotides <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> a été effectuée sur une cartouche RADIAL-PAK C₁₈ 10μm pour support de colonne RCM (8 × 10), protégée par une précolonne GUARD-PAK Resolve C₁₈ (Waters-Millipore).

Le dessalage des échantillons a été réalisé sur une cartouche C₁₈ SEP-PAK (Waters-Millipore).

20 Avant lyophilisation, les solutions sont filtrées sur filtre Millex HV-13 (Millipore, 0,45 μ m).

II-1-1 - Exemple 4: synthèse du dodécamère chimérique <u>5c</u> contenant une fenêtre centrale phosphorothioate triester et des flancs méthylphosphonates.

a) - synthèse d'un dodécamère contenant une fenêtre centrale phosphorothioate diester et des flancs méthylphsophonates.



On a utilisé le cycle standard d'élongation proposé pour la synthèse des oligonucléotides, en utilisant pour les flancs le synthon méthylphosphonamidite et le mélange I₂ / THF / eau / pyridine comme agent d'oxydation, et pour la partie centrale (3 cycles d'incorporations) le synthon cyanoéthylphosphoramidite et le réactif de Beaucage comme

agent de sulfuration (R.P. Iyer, W. Egan, J.B. Regan, S.L. Beaucage, J. Am. Chem. Soc., 112, 1253 (1990)).

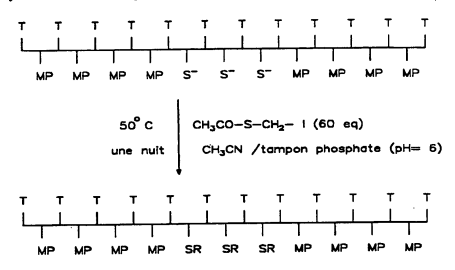
Le décrochage de l'oligonucléotide du support et sa déprotection ont été réalisés selon le procédé classiquement décrit pour les méthylphosphonates (P.S. Miller, M.P. Reddy, A.

Murakami, K.R. Blake, S.B. Lin, C.H. Agris, *Biochemistry*, 25, 5092 (1986).) en utilisant une solution d'éthylènediamine dans l'éthanol absolu (1:1, v:v).

La synthèse sur l'échelle d'une micromole nous a conduit à un brut de synthèse de 75 unités d'absorbance à 260 nm (unités A₂₆₀).

Après purification par C.L.H.P. préparative, nous avons obtenu 37 unités A₂₆₀ d'oligonucléotide chimérique d'une pureté spectrophotométrique de 100% (déterminée par analyse C.L.H.P.).

15 b) - Alkylation des liaisons phosphorothioates diesters.



Dans un eppendorf, on introduit successivement:

120 µl d'acétonitrile

20

 A_{260})

- 135 μ l de tampon phosphate 20 mM (pH = 6,15)
- 15 µl d'iodométhylacétylsulfure en solution 0,92 M dans l'acétonitrile
- 30 μl de solution 7,66 mM d'oligonucléotide dans l'eau (soit environ 22 unités
- L'eppendorf est placé dans un bain à sec prélablement thermostaté à 50°C.
 Des prélèvements de 5 μl sont effectués à différents temps de réaction et sont analysés par C.L.H.P. afin d'estimer l'avancement de la réaction.

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

21

Après 16 heures de réaction, on ne détecte plus la présence de l'oligonucléotide de départ $(t_r=12,99 \text{ min})$ et l'oligonucléotide totalement alkylé $(t_r=17,53 \text{ min})$ est purifié par C.L.H.P..

5 L'oligonucléotide est ensuite dessalé, avant d'être lyophilisé dans un mélange eau / dioxanne (50:50, v:v) et analysé à nouveau par C.L.H.P..

On a obtenu 10 unités A₂₆₀ d'oligonucléotide totalement alkylé d'une pureté spectrophotométrique de 97% (déterminée par C.L.H.P.).

10

II-1-2 - <u>exemple 5</u>: synthèse du dodécamère <u>6b</u> entièrement phosphorothioate triester.

a) - synthèse d'un dodécamère phosphorothioate diester

15 d(Cp(S)Ap(S)Cp(S)Cp(S)Cp(S)Ap(S)Ap(S)Tp(S)Tp(S)Cp(S)Tp(S)G)

On a utilisé le cycle standard d'élongation proposé pour la synthèse d'oligonucléotides en utilisant les synthons cyanoéthylphosphoramidites des quatre bases convenablement protégés et en remplaçant l'étape d'oxydation par I₂ / THF / eau / pyridine par une étape de sulfuration avec le réactif de Beaucage.

Le décrochage de l'oligonucléotide du support et sa déprotection ont été réalisées par un traitement à l'ammoniaque concentré (32%) pendant une nuit à 55°C.

b) - alkylation des liaisons phosphorothioates diesters.

25

A une solution 6,4 mM d'oligonucléotide phosphorothioate diester, d(Cp(S)Ap(S)Cp(S)Cp(S)Ap(S)Ap(S)Tp(S)Tp(S)Tp(S)Tp(S)Tp(S)G) dans de l'eau (42 μl) on ajoute successivement du tampon phosphate (pH= 6,15, 123 μl), de l'acétonitrile (120 μl) et une solution 1 M d'iodoéthylacétylsulfure (2d) (55 μl). Le mélange est maintenu à 50°C pendant 48 heures. Après évaporation, le résidu est purifié par C.L.H.P.. La fraction contenant le dodécamère phosphorothioate entièrement alkylé 6b est dessalé et le résidu d'évaporation repris dans un mélande eau / dioxanne (50:50, v:v, 1 ml) est lyophilisé.

Rendement 35%. La référence (2d) se rapporte à la nomencla-35 ture utilisée dans le schéma de synthèse du paragraphe I-1.

25

35

II-1-3 - <u>exemple 6</u>: synthèse du dodécamère chimérique 7b contenant une fenêtre centrale constituée de β-nucléosides phosphorothioates triesters et des flancs constitués d'α-nucléosides phosphates diesters.

a) - synthèse du dodécamère contenant une fenêtre β -phosphorothioate diester et des flancs α -phosphates diesters d[α -(TCTT)3' \rightarrow 3' β -(TP(S)TP(S)CP(S)C)5' \rightarrow 5' α -(CTCT)]

On a utilisé le cycle standard d'élongation proposé pour la synthèse des oligonucléotides en utilisant pour les flancs les synthons cyanoéthylphosphoramidites d'anomérie α convenablement protégés sur les bases et le mélange I_2 / THF / eau / pyridine comme agent d'oxydation, et pour la partie centrale les synthons cyanoéthylphosphoramidites d'anomérie β convenablement protégés sur les bases et le réactif de Beaucage comme agent de sulfuration.

b) - alkylation des liaisons phosphorothioates diesters.

A une solution 11 mM d'oligonucléotide $d[\alpha-(TCTT)3'\to 3'\beta-(Tp(S)Tp(S)Cp(S)C)5'\to 5'$ $\alpha-(CTCT)]$ dans de l'eau (20 µl), on ajoute successivement du tampon phosphate (pH= 6,15, 145 µl) et une solution 1 M d'iodoéthylacétylsulfure (2d) (55 µl). Le mélange est maintenu à 50°C pendant 48 heures. Après évaporation, le résidu est purifié par C.L.H.P.. La fraction contenant le dodécanucléotide (7d) alkylé sur les trois liaisons phosphorothioates centrales est dessalée puis lyophilisée. Rendement 47%.

II-2 - Etude de stabilité des oligonucléotides chimériques <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> dans des milieux biologiques.

Conditions générales:

Les conditions générales sont les mêmes que celles utilisées pour les études de stabilité des dimères phosphorothioates triesters, en ce qui concerne la méthode, le matériel et les produits chimiques

Préparation des échantillons:

on prépare une solution mère d'oligonucléotide dans le dioxanne (10 unités A₂₆₀ d'oligonucléotide dans 200 µl de dioxanne).

a) - étude de stabilité en milieu de culture:

On prélève 30 µl de solution mère d'oligonucléotide (soit environ 1,5 unités A₂₆₀), que l'on ajoute à 1470 µl de milieu de culture préalablement filtré sur filtre stérile Millex GV (Millipore, 0,22 µm). Après mélange, des fractions (100 µl) sont réparties dans des tubes Eppendorf stériles. Ces tubes sont placés dans une étuve à 37°C et prélevés en fonction de l'évolution cinétique. Les échantillons sont immédiatement analysés par C.L.H.P. (volume injecté 80 µl) ou conservés à -25°C en vue d'une analyse ultérieure.

b) - étude de stabilité en extrait cellulaire:

10 μl de solution mère d'oligonucléotide sont ajoutés à 990 μl d'extrait cellulaire préalablement filtrés sur filtre stérile Millex GV (Millipore, 0,22 μm). Après mélange, des fractions (100 μl) sont réparties dans des tubes Eppendorf stériles, placées dans une étuve à 37°C, prélevées à des temps différents et immédiatement analysées par C.L.H.P.

Résultats:

Les résultats concernant les études de stabilité des trois oligonucléotides <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> sont rassemblés dans le tableau ci-dessous

	RPMI + 1	0% sérum	extrait cellulaire
oligonucléotide étudié	1 *	t _{1/2} de disparition de l'oligonucléotide de départ	}
<u>5c</u>	40 min	< 5 min	20 min
<u>6b</u>	55 min	< 2 min	25 min
<u>7b</u>	35 min	< 2 min	20 min

30

25

10

15

WO 94/26764 PCT/FR94/00563

L'ensemble des données concernant les composés <u>5c</u>, <u>6b</u> et <u>7b</u> montre sans ambiguité qu'il est possible de protéger sélectivement par des groupements bioréversibles des fonctions internucléotidiques phosphorothioates. De plus, il est bien confirmé en extrait cellulaire que de tels oligonucléotides phosphorothioates triesters sont rapidement déprotégés.

La Figure 1 représente le mécanisme de décomposition des groupements bioréversibles selon l'invention.

10

25

30

REVENDICATIONS

- 1. Oligonucléotide phosphorothioate triester caractérisé en ce qu'il comporte des enchaînements internucléotidiques qui présentent une liaison P-S- protégée par un groupement (X) bioréversible dans les milieux intracellulaires.
 - 2. Oligonucléotide selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale suivante

ge.. Y II P - R₂ 1 SX **(I)**

dans laquelle:

- Y représente O ou S
- R₁ et R₂ sont respectivement un résidu 3'- O et 5'- O d'un nucléoside 15 ou d'un oligonucléotide dont l'enchaînement internucléotidique est naturel ou modifié, notamment dont l'enchaînement est du type phosphorothioate triester de formule

Y = P - SX

- X est un radical -(CH₂)_n-Y¹-W où 20
 - . Y¹ représente S ou O
 - . n varie de 1 à 6
 - . W représente :
 - soit SU avec U qui représente un radical alkyle, aryle, ou osidique éventuellement substitués,
 - soit C Z avec Y2 qui représente O ou S, et **₩**2

Z qui représente un radical alkyle, aryle, ou osidique éventuellement substitués.

3. Oligonucléotide selon la revendication 2 caractérisé en ce que X représente - $(CH_2)_n$ - S - S - U ou - $(CH_2)_n$ - O - C - Z

- 4. Oligonucléotide selon la revendication 2 ou 3 caractérisé en ce que X représente - $(CH_2)_n$ O C Z, - $(CH_2)_n$ -S-S-U, - $(CH_2)_n$ SC Z, avec n=1 ou 2.
- 5. Oligonucléotide selon l'une des revendications 2 à 4 caractérisé en ce que U et Z sont un alkyl inférieur éventuellement substitué par un ou des groupe(s) choisi(s) parmi OH, SH, ou NH₂.
- 6. Oligonucléotide selon la revendication 5 caractérisé en ce que X représente $-(CH_2)_n$ S S $(CH_2)_{n^1}$ X^1 avec n et n^1 qui représentent un entier de 1 à 4, de préférence 2 et X^1 représente H, OH, SH ou NH₂, ou X représente $-(CH_2)_n$ Y^1 CO Z, avec Z = CH₃ ou tBu.
- 7. Oligonucléotide selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisé en ce qu'il est constitué d'un oligomère chimérique comportant une séquence centrale d'ADN ou d'ARN dont les enchaînements internucléotidiques comportent une liaison Y = P SX, cette séquence centrale étant flanquée en 5' et 3' de séquences d'ADN ou ARN modifiées de sorte qu'elles résistent aux nucléases et/ou stabilisent l'hybridation avec un brin complémentaire.
 - 8. Oligonucléotide selon l'une des revendications 2 à 7 caractérisé en ce que R₁ et R₂ ont des séquences aux extrémités 5' et 3' respectivement, électriquement neutres, et qui résistent à la dégradation par les exonucléases.
 - 9. Oligonucléotide selon la revendication 8 caractérisé en ce que les enchaînements internucléotidiques aux extrémités 5' et 3' respectivement de R_1 et R_2 sont du type méthyl-phosphonate.

10

•

- 10. Oligonucléotide selon l'une des revendications 1 à 7 caractérisé en ce qu'il est constitué d'un oligomère chimérique comportant une séquence centrale d'ADN ou d'ARN d'anomérie β , dont les enchaînements internucléotidiques sont du type Y = P SX, cette séquence centrale étant flanquée en 5' et 3' de séquences d'ADN ou d'ARN d'anomérie alpha.
- 11. Oligonucléotide selon la revendication 10 caractérisé en ce qu'il est constitué d'un oligomère chimérique contenant une séquence centrale d'encadrement de \(\mathbb{B}\)-nucléosides phosphorothioates triesters à enchaînement internucléotidique de type Y = \(\begin{array}{c} P SX encadrée par des flancs constitués d'enchaînements d'alpha nucléosides phosphates diesters.
- 12. Procédé de préparation d'un oligonucléotide selon l'une des revendications 1 à 11 caractérisé en ce qu'on effectue une réaction de substitution nucléophile par l'atome de soufre de la liaison -P-S d'un oligonucléotide phosphorothiate diester sur un agent alkylant XL, conduisant ainsi à la formation d'enchaînements internucléotidiques phosphorothiates triesters Y = P SX, L étant un groupe partant tel halogène, ester, tosyl, et X étant un groupement bioréversible tel que défini dans les revendications 1 à 11.

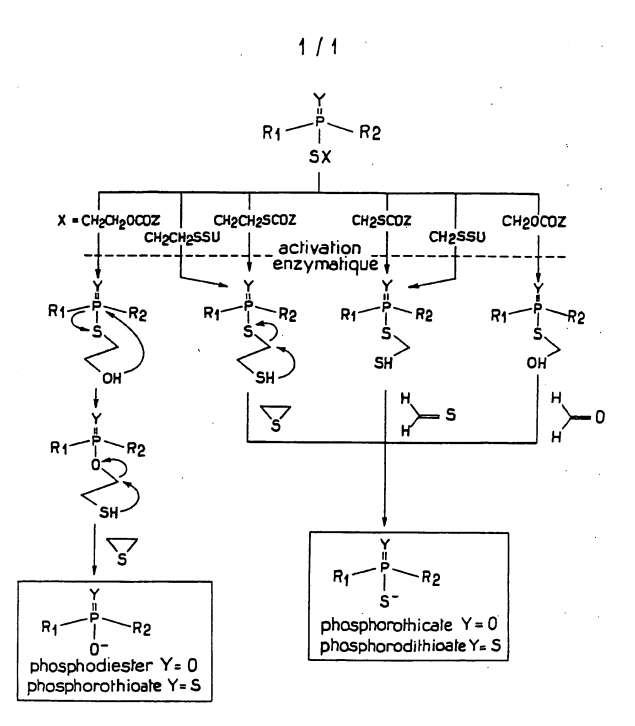


FIG.1

A. CLASS IPC 5	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07H21/00		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national el	assification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum of IPC 5	documentation searched (classification system followed by classif CO7H	ication symbols)	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent the	nat such documents are includ	led in the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, see	arch terms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	a relevant naccaure	Relevant to claim No.
	Chaudi di accurrente with managone sanco appropriore	e reievant passages	Retvan w Gain No.
X	EP,A,O 463 712 (UNIVERSITY PATE January 1992 see page 6, line 16 - page 7, 1 see page 8, line 9 - line 35	•	1
X	US,A,5 210 264 (E.K.YAU) 11 May see the whole document	1993	1
X	WO,A,91 04983 (UNIVERSITY PATEN April 1991 see page 12, line 20 - line 28	TS INC.) 18	1
A	EP,A,O 519 463 (EUROPAISCHES LA FUR MOLEKULARBIOLOGIE) 23 December 1		1
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in annex.
* Special cat	tegories of cited documents:	arms 1-4 document muhici	
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and n cited to understand th	hed after the international filing date ot in conflict with the application but the principle or theory underlying the
	document but published on or after the international	invention "X" document of particula cannot be considered.	r relevance; the claimed invention
'L' docume which i	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive s	novel or cannot be considered to tep when the document is taken alone r relevance; the claimed invention
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	cannot be considered document is combined	to involve an inventive step when the d with one or more other such docu- ion being obvious to a person skilled
'P' docume	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. *& document member of	•
	actual completion of the international search		international search report
3	August 1994	10	. 08. 94
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Scott, J	
	Fax: (+31-70) 340-3016	, -	

INTE TIONAL SEARCH REPORT

anformation on patent family members

inte al .	Application No
	. трриговони то
PCT/FR	94/00563

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0463712	02-01-92	AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	7105791 2036287 6009682 5278302	02-01-92 28-12-91 18-01-94 11-01-94	
US-A-5210264	11-05-93	NONE			
WO-A-9104983	18-04-91	AU-A- US-A-	6603690 5218103	28-04-91 08-06-93	
EP-A-0519463	23-12-92	DE-A- AU-A- CA-A- JP-A-	4216134 1824992 2071446 6128284	24-12-92 24-12-92 21-12-92 10-05-94	

A. CLASS CIB 5	EMENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE CO7H21/00		
Scion la cl	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	ification nationale et la CIB	
B. DOMA	AINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Document	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles	s de classement)	
CIB 5	С07Н		
Documenta	ation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	où ces documents relèvent des domaines	sur lesquels a porté la recherche
	,		radicis a poste la reclicie
Base de do utilisés)	rmées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est	réalisable, termes de recherche
			•
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP,A,O 463 712 (UNIVERSITY PATENT Janvier 1992		1
	voir page 6, ligne 16 - page 7, 1 voir page 8, ligne 9 - ligne 35		
X	US,A,5 210 264 (E.K.YAU) 11 Mai 1 voir le document en entier	993	1 .
X	WO,A,91 04983 (UNIVERSITY PATENTS Avril 1991 voir page 12, ligne 20 - ligne 28		1
A	EP,A,O 519 463 (EUROPAISCHES LABO		1
	FUR MOLEKULARBIOLOGIE) 23 Décembr voir revendication 1		•
			,
			·
Voir	la suite du cadre C pour la sin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	Vets sont indigués en appeye
<u> </u>	spéciales de documents cités:		
'A' docume	ent définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent	T* document ultérieur publié après la da date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour ce	as à l'état de la Omprendre le principe
"E" docume	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international es cette date	ou la théorie constituant la base de l' X' document particulièrement pertinent	l'invention revendiquée ne neut
prionic	ent pouvant jeter un doute sur une revendication de è ou cité pour déterminer la date de publication d'une ilation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	être considèrée comme nouvelle ou c inventive par rapport au document or Y' document particulièrement pertinent;	onsidere isolement l'invention revendiquée
"O" docume	not se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	ne peut être considérée comme impli- lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette cor	quant une activité inventive ou plusieurs autres
"P" docume	int publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier & document qui fait partie de la même	
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	te recherche internationale
	Août 1994	1 0. 08. 94	
ivom et acres	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisè	
	NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Scott. J	

`1

RAPPORT DE RECRETATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

ternationale No PCT/FR 94/00563

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A-0463712	02-01-92	AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	7105791 2036287 6009682 5278302	02-01-92 28-12-91 18-01-94 11-01-94
US-A-5210264	11-05-93	AUCUN		
WO-A-9104983	18-04-91	AU-A- US-A-	6603690 5218103	28-04-91 08-06-93
EP-A-0519463	23-12-92	DE-A- AU-A- CA-A- JP-A-	4216134 1824992 2071446 6128284	24-12-92 24-12-92 21-12-92 10-05-94